# (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 , 特開平11-326330

(43)公開日 平成11年(1999)11月26日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

FΙ

G01N 33/68 C07K 1/00

G01N 33/68 C07K 1/00

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 7 頁)

(21)出顧番号

特願平10-140834

(22)出願日

平成10年(1998) 5月22日

(71)出願人 000005108

株式会社日立製作所

東京都千代田区神田駿河台四丁目6番地

(72)発明者 入江 亮太郎

東京都国分寺市東恋ケ窪一丁目280番地

株式会社日立製作所中央研究所内

(74)代理人 弁理士 小川 勝男

# (54) 【発明の名称】 蛋白質のアミノ酸配列と立体構造情報の二次元的表示方法

## (57)【要約】

【課題】 アミノ酸配列と蛋白質立体構造情報との比較 を容易にする表示方法を提供する。

【解決手段】 類似するアミノ酸配列403、404は 各矩形内に示すアミノ酸残基の種類を示す記号で表示さ れ、アミノ酸配列A、403を含む立体構造既知の蛋白 質の各アミノ酸残基は、横に並ぶ矩形群402で表わさ れ、同一アミノ酸残基を表現する矩形は対置される。4 02の各矩形で表現されるアミノ酸残基の立体的環境 は、矩形の真上の領域401 (アミノ酸配列と並置して 各アミノ酸残基の立体的環境を、他のアミノ酸残基の記 号を近いものから順に直線上に並べ表示する領域)内の 矩形群により表現され、領域401内の各矩形は、真下 の402の矩形で表現されるアミノ酸残基以外のアミノ 酸残基を表現する。

【効果】 領域401内の矩形群の縦方向での矩形の密 度の比較から、アミノ酸配列403の任意アミノ酸残基 が、蛋白質中に埋没しているのか、面近傍に存在するの かに関する情報が得られる。

アミノ酸配列Aの各残基の立体的環境 R-1 RO R1 R2 R8 R4 R5 R6 R7 R8 R9 74/MRS98: R'-1 R'O R'1 R'2 R'3 R'4 R'5 R'6 R'7 R'8 R'9 72/00590: R-1 R-0 R-1 R-2 R-3 R-4 R-6 R-6 R-7 R-8 R-9

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】第1方向に、アミノ酸配列の各アミノ酸残 基の記号を表示し、前記第1方向に表示された前記各ア ミノ酸残基以外のアミノ酸残基の記号を前記第1方向と 交差する平行な第2方向に、前記第1方向に表示された 前記各アミノ酸残基の記号の位置に対応させて、実空間 に於いて前記各アミノ酸残基に近い、前記各アミノ酸残 基以外のアミノ酸残基から順に、前記平行な第2方向に 於いて単調増加関数に従って増加する位置に表示し、前 記各アミノ酸残基の立体的環境を表示することを特徴と する蛋白質のアミノ酸配列と立体構造情報の二次元的表 示方法。

【請求項2】請求項1に記載の蛋白質のアミノ酸配列と 立体構造情報の二次元的表示方法に於いて、前記単調増 加関数が正の変数の3乗の定数倍であることを特徴とす る蛋白質のアミノ酸配列と立体構造情報の二次元的表示 方法。

【請求項3】請求項1に記載の蛋白質のアミノ酸配列と 立体構造情報の二次元的表示方法に於いて、前記各アミ ノ酸残基以外のアミノ酸残基を中心とする所定の内径と 外径を持つ複数の球殻の各球殻に存在するアミノ酸残基 の単位体積当たりの個数、又はアミノ酸残基の空間占有 率を、前記球殻の前記内径又は前記外径の値が小から大 となる順に前記平行な第2方向に表示することを特徴と する蛋白質のアミノ酸配列と立体構造情報の二次元的表 示方法。

【請求項4】請求項3に記載の蛋白質のアミノ酸配列と 立体構造情報の二次元的表示方法に於いて、前記複数の 球殻の各球殻に存在するアミノ酸残基の単位体積当たり ・の個数又はアミノ酸残基の空間占有率を濃淡表示、又は 複数の色で表示することを特徴とする蛋白質のアミノ酸 配列と立体構造情報の二次元的表示方法。

# 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】遺伝子の機能の予測を支援す るシステムに於ける表示方法、特に蛋白質のアミノ酸配 列と立体構造情報の二次元的表示方法に関する。

[0002]

【従来の技術】遺伝病の診断、治療、ドラッグ・デザイ ン、生物の遺伝や代謝のメカニズムの解明等に活用する 基本情報として、現在、ヒトを始めとする各種生物種の DNAの全塩基配列を決定するプロジェクトが進行中 で、ヒトのDNA全塩基配列の決定は、21世紀初頭に 終了する予定である。但し、DNAの塩基配列は、それ だけで役に立つ情報ではなく、塩基配列で表現される遺 伝子の機能を明らかにして初めて、諸々の分野に活用す ることが可能となる。既に、ヒトや全塩基配列の決定が 終了した酵母の遺伝子の機能解析が始まっている。

【0003】遺伝子の機能を解析する手順としては、

(1) ある生物種の全塩基配列を決定する手順、(2)

全塩基配列上で蛋白質をコードする領域 (遺伝子) を見 出す手順、(3)遺伝子の発現時に合成される蛋白質の アミノ酸配列と類似するアミノ酸配列を蛋白質データベ ース又は配列モチーフ・データペースから探し出す手 順、(4) 互いに類似するアミノ酸配列の内、立体構造 が既知の蛋白質に含まれるアミノ酸配列の立体構造を検 討し、機能部位のアミノ酸配列が、機能し得る形態をと り、又は機能し得る位置にある否かを確かめる手順、

(5) 合成された蛋白質と、染色体の領域、又は他の生 体内蛋白質等との相互作用による効果(他の遺伝子の発 10 現の促進・抑制、代謝系への影響) を明らかにする手 順、(6)遺伝子間の相互作用、遺伝子発現の代謝系へ の影響を総合し、生物のメカニズムの総体を明らかにす る手順、が考えられる。

【0004】手順(4)に於いて、蛋白質の立体構造 は、立体構造が実験的に知られていなくとも、遺伝子の 塩基配列を翻訳することにより蛋白質のアミノ酸配列を 得て、立体構造が既知である蛋白質のアミノ酸配列と比 較することにより予測できる場合がある。

【0005】蛋白質の立体構造をアミノ酸配列から予測 する方法としては、Levittoホモロジー・モデリ ングを用いる方法(Levitt、M.、Accura temodeling of protein con formation byautomatic seg ment matching. J Moi Biol 226、507-533 (1992)) が挙げられ る。予測又は決定された立体構造を、3次元グラフィッ クスで表示して、人間が眺めることにより、外部に露出 したアミノ酸、即ち、蛋白質の表面に存在するアミノ酸 30 がどれかがわかる。表面のアミノ酸だけが外部と相互作 用し得るので、表面アミノ酸の機能は蛋白質の機能全体 を決める重要な因子である。アミノ酸は、通常、アミノ 配配列となって初めてまとまった機能を示す。機能を有 するアミノ酸配列を配列モチーフと呼ぶ。配列モチーフ のデータベースとしては、PROSITEが挙げられ る。

【0006】アミノ酸配列の外部への露出度及びアミノ 酸配列の機能に関する情報を、蛋白質の機能解明のため の支援情報として、人間に提供するためには、従来、立 体構造の3次元グラフィックス表示とアミノ酸配列表示 の2種類が必要であった。しかし、3次元グラフィック ス表示は、立体の詳細な情報を提供する一方で、配列情 報を表示するには向いていない。特に、蛋白質の内部に 伸びるアミノ酸配列は見にくい。また、アミノ酸配列を 端から順に読んいく場合、途中で配列のルートを見失う 可能性もある。

【0007】そこで、最近では、3次元グラフィックス とアミノ酸配列表示を並べて表示する遺伝子機能解析支 援システムが現れている。このシステムでは、アミノ酸 50 配列表示と3次元グラフィックス表示の対応する部分を

同一の色で表示することにより、2種の表示を連携させ ている。しかし、2種の表示を見比べる作業は、煩雑で あり、目や精神の疲労の原因にもなる。特に、3次元グ ラフィックスには、アミノ酸の露出度以外の情報も含ま れるため、人間の注意力にも影響し、見落としを誘導す る原因ともなる。そこで、アミノ酸配列の外部への露出 度を、2次元的に表示して、アミノ酸配列と併記できる ことが望まれている。

## [0008]

زا

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、遺伝 子機能解析支援システムに於いて、システムのユーザが 機能が未知である蛋白質の機能を推定するとき、従来技 術よりも解析作業が容易にできる、蛋白質のアミノ酸配 列情報及び蛋白質の立体構造情報を同時に表示する二次 元的表示方法を提供することにある。

## [0009]

【課題を解決するための手段】本発明の二次元的表示方 法では、各アミノ酸残基を表わす記号の配列によりアミ ノ酸配列を表示し、アミノ酸配列の各アミノ酸残基の記 号の近傍に該各アミノ酸残基の立体的環境に関する情報 を表示する。立体的環境に関する情報は、例えば、Ei senbergらの3D-1D法に於ける三次元プロフ ィールでもよい。但し、この情報では、アミノ酸残基が どの程度蛋白質内部に埋もれているかという残基の極く 近傍の情報しか与えられておらず、その蛋白質の表面が 凸面なのか凹面なのかという蛋白質と他の物質との相互 作用に於いて重要な情報を与えない。また、あるアミノ 酸残基の近傍にある他のアミノ酸残基は、何個あって、 各々、どの種のアミノ酸残基かという情報も与えない。 - 【0010】そこで、本発明の第1の構成では、第1方 30 向に、アミノ酸配列の各アミノ酸残基の記号を表示し、 第1方向に表示された各アミノ酸残基以外のアミノ酸残 \*基の記号を第1方向と交差する第2方向に、第1方向に 表示された各アミノ酸残基の記号の位置に対応させて、 実空間に於いて各アミノ酸残基に近い、各アミノ酸残基 以外のアミノ酸残基から順に、第2方向に於いて実空間 距離の単調増加関数に従って増加する位置に表示し、各 アミノ酸残基の立体的環境を表示する。

【0011】但し、第1の構成では、第2の方向に平行 な直線に並ぶ他のアミノ酸残基の記号の込み具合(表示 密度)は、必ずしも、実空間に於ける込み具合(密度) に比例するものとはなっておらず、蛋白質表面の凹凸等 を表現できると限らない。そこで、本発明では、蛋白質 表面の凹凸等の形状をも表示するために、単調増加関数 を正の変数の3乗の定数倍とする。各アミノ酸残基から の一定距離の領域(球殻)に於けるアミノ酸残基の平均 密度を、第2の方向に平行な直線上の他アミノ酸残基の 記号の込み具合により表示するのは、記号同志の重なり が多い場合、適切ではない。 本発明の第2の構成で は、第1の構成に於いて、各アミノ酸残基以外のアミノ

酸残基を中心とする所定の内径と外径を持つ複数の球殻 の各球殻に存在するアミノ酸残基の単位体積当たりの個 数、又はアミノ酸残基の空間占有率を、球殻の内径又は 外径の値が小から大となる順に上記の第2方向に表示す ることにより、各アミノ酸残基の立体的環境を表示す る。アミノ酸残基の単位体積当たりの個数、又はアミノ 酸残基の空間占有率は、数字で表現してもよいが見にく い。そこで、本発明では、各小球殻に於けるアミノ酸残 基の単位体積当たりの個数、又はアミノ酸残基の空間占 有率を濃淡表示するか複数の色で表示する。

## [0012]

【発明の実施の形態】図1は、本発明の表示方法が適用 される遺伝子機能解析支援システムの全体構成例を示す 図である。蛋白質に関するデータを保存する記憶装置1 01には、蛋白質のアミノ酸配列、立体構造データが含 まれる。記憶装置群102には、蛋白質のアミノ酸配列 又は立体構造の元になるデータが含まれる。蛋白質のア ミノ酸配列又は立体構造の元になるデータとしては、各 種生物のゲノム及びcDNAの塩基配列、各種蛋白質の 立体構造が挙げられる。必要であれば、配列の類似性を 探索し、並置(アラインメント)するプログラム群、ゲ ノム塩基配列上の蛋白質のコード領域を予測するプログ ラム群、アミノ酸配列から立体構造を予測するためのプ ログラム群を保存してもよい。

【0013】ディジタルコンピュータ103の一部の機 能として、(1)記憶装置群102に記憶される予測プ ログラムを用いて、蛋白質データ101を補充する機 能、(2)記憶装置101に記憶された蛋白質のアミノ 酸配列データを検索して、類似するアミノ酸配列を見出 し、類似するアミノ酸配列間のアラインメントの表示用 データを作成する機能、(3)記憶装置101に記憶さ れた蛋白質のアミノ酸配列データを検索して、立体構造 が既知である蛋白質の立体構造及び各アミノ酸残基の立 体的環境を表示するためのデータを作成する機能を有す る。(1)から(3)の機能を遂行するために、ディジ タルコンピュータ103は、各機能を遂行するプログラ ムを搭載するか、又は、必要な機能を有するプログラム を記憶装置群102から複写し搭載する。ディジタルコ ンピュータ103で作成された、立体構造が既知の蛋白 40 質の立体構造及び各アミノ酸残基の立体的環境を表示す るためのデータは表示装置104に表示される。ディジ タルコンピュータ103の機能を遂行するための入力デ ータは、システムのユーザにより入力装置105から入 力される。

【0014】図2は、従来技術でのアミノ酸配列と関係 する立体構造情報を同時に表示する例を示す図である。 図2は、図1に示す遺伝子機能解析支援システムに於い て、互いに類似するアミノ酸配列(A、B、C)を見出 し、配列中の類似性の高い領域と、アミノ酸配列Aを含 50 み立体構造が既知の蛋白質の立体構造の一部とを表示し

た結果を模式的に示す。アミノ酸配列Aを含む蛋白質の立体構造をの一部を表示する表示領域201で、各楕円はアミノ酸残基を表わす。立体構造の表示法としては、スペース・フィル・モデル、ボール・アンド・スティック・モデル、二次構造をチューブ、リボン等で強調するモデル等が挙げられる。

【0015】立体構造が既知の蛋白質のアミノ酸配列の一部(アミノ酸配列A)202、アミノ酸配列Aと類似するアミノ酸配列B、C、203が、各々表示される。表示領域アミノ酸配列202、203は各矩形内に示すアミノ酸残基の種類を示す記号で表示される。図2に示す例では、記号Rn、R'n、R"n(n=-1、0、…、9)が、アミノ酸残基の種類を示す記号の代わりに示されている。アミノ酸残基の種類を示す記号としては、3文字表記による記号(Gly、Ala、Val、…)、1文字コード(G、A、V、…)等が挙げられる。従来技術では図2の例に示すように、アミノ酸残基の対応関係は、アラインメントにより明らかであるが、アミノ酸現外に表方に、アミノ酸残基の対応関係は、アラインメントにより明らかであるが、アミノ酸現外と蛋白質の立体構造との関係は、各アミノ酸残基の記号を手掛かりに、表示201と表示202を比較する必要がある。

【0016】図3は、本発明に実施例に於ける、アミノ酸配列と関係する立体構造情報を同時に表示する第1の例を示す図である。

【0017】アミノ酸配列のアラインメント302、3 03と共に、アミノ酸配列A、302の各アミノ酸残基 の立体的環境のパラメータ(立体的環境パラメータ)3 01が表示される。参照番号301は、アミノ酸配列と 並置して各アミノ酸残基の立体的環境をパラメータを用 -いて表示する領域である。アミノ酸配列A、302の各 アミノ酸残基の記号Rnの真上に、対応する立体的環境 のパラメータ (En; n=-1, 0, ..., 9) 301が 表示される。ここで、各Enは、立体的環境パラメータ の代わりに示されている。立体的環境のパラメータとし ては、Eisenbergらの3D-1D法で用いられ るパラメータ(E、P1、P2、B1、B2、B3)が 挙げられる。このパラメータは、各アミノ酸残基が、蛋 白質内部に埋もれている表面積、及び極性アミノ酸残基 に覆われている側鎖表面積の割合に基づいて決められ る。

【0018】図3に示す第1の例の表示法によれば、アミノ酸配列302と対応する立体的環境パラメータ301が並置されているので、システムのユーザは、表示されているアミノ酸配列中の任意のアミノ酸残基に於ける立体的環境を容易に認識できる。また、立体的環境パラメータ301は、アミノ酸配列302、303と並置されているので、アミノ酸配列Aと類似するアミノ酸配列B、Cの立体的環境の検討や予測も容易である。しかし、パラメータ301による立体的環境の表示では、あるアミノ酸残基の近傍に存在する他のアミノ酸残基は、

何個あって、各々、どの種のアミノ酸残基かという情報 を与えない。

【0019】図4は、本発明に実施例に於ける、アミノ 酸配列と関係する立体構造情報を同時に表示する第2の 例を示す図である。図4には、図3と同様に、互いに類 似するアミノ酸配列403、404が表示される。アミ ノ酸配列403、404は、図3と同様に、各矩形内に 示すアミノ酸残基の種類を示す記号で表示される。アミ ノ酸配列A、403を含む立体構造が既知の蛋白質の各 10 々のアミノ酸残基は、横に並ぶ矩形群402の各矩形に より表わされている。402及び403に於いて、同一 のアミノ酸残基を表現する矩形は対置されて表示されて いる。402中の各矩形によって表現されるアミノ酸残 基の立体的環境は、該各矩形の真上に縦に並ぶ領域40 1内の各矩形群によって表現される。領域401の各矩 形波は、該各矩形の真下に表示される402中の矩形に より表現されるアミノ酸残基以外のアミノ酸残基を表現 する。参照番号401は、アミノ酸配列と並置して各ア ミノ酸残基の立体的環境を他のアミノ酸残基の記号を近 20 いものから順に直線上に並べることより表示する領域で

【0020】領域401の各矩形は、該各矩形の真下の402中の矩形により表現されるアミノ酸残基と領域401内の各矩形により表現されるアミノ酸残基との実空間に於ける距離をRとする場合、該各矩形の真下の402中の矩形からf(R)の距離に表示される。ここで、関数f(R)は、常に正の値をとり、変数Rに関して単調増加関数である。即ち、領域401内の各矩形により表現されるアミノ酸残基は、領域401内の該各矩形の30真下の402中の矩形により表現されるアミノ酸残基に、実空間に於いて近いものから順に表示される。各矩形401に表示すべきアミノ酸残基の範囲は、Rの上限を設定することにより決めてもよい。

【0021】領域401内の任意の各矩形には、対応するアミノ酸残基の種類を表現する記号を表示してもよい。領域401内の各矩形が小さすぎて表示が困難な場合は、ユーザが領域401内の各矩形をマウス等の入力デバイスを用いて選択すると、アミノ酸残基の種類、物性等、アミノ酸残基に関する情報を表示するウインドウ40を表示する仕組みを、システムに組み込んでもよい。

【0022】図4に示す第2の例の表示法を採用することにより、システムのユーザは、配列403上の任意のアミノ酸残基の近傍に存在する他のアミノ酸残基は、何個あって、各々、どの種のアミノ酸残基かという情報を容易に知ることができる。また、図4の各アミノ酸の立体的環境を表示する領域401内の矩形群の縦方向(距離方向)での矩形の密度を比較することにより、アミノ酸配列403の任意のアミノ酸残基が、蛋白質の中に埋め込まれているのか、蛋白質の表面の近いところに位置50しているのかという疑問に対する答えを、ある程度まで

得ることができる。但し、あくまで、アミノ酸配列403の他のアミノ酸残基との比較の上での相対的な答えである。アミノ酸配列403に於けるアミノ酸残基の立体的環境を表わす領域401内の矩形群の縦方向(距離方向)での矩形の密度が、実空間に於けるアミノ酸残基の単位体積当たりの数、即ち、濃度に比例するように表示すれば、あるアミノ酸残基からの距離に依存する立体的環境(他のアミノ酸残基の濃度)の変化を、領域401内の矩形群の縦方向(距離方向)での矩形の密度の距離依存性を通して、ユーザに認識させることが出来る。

【0023】図5は、本発明に実施例に於ける、距離と容積の関係を説明する図である。図5に示すように、あるアミノ酸残基から距離Rよりも近い領域の体積はR<sup>3</sup>に比例する。従って、図4に示す領域401内の各矩形の表示に用いる関数f(R)をR<sup>3</sup>に比例する関数とすれば、Rの増加に伴う表示領域の増分は実空間に於ける球の体積の増分に比例するので、アミノ酸配列403に於けるアミノ酸残基の立体的環境を表わす領域401内の矩形群の縦方向(距離方向)での矩形の密度は、アミノ酸残基の濃度に比例することになる。

【0024】図6は、本発明の実施例に於ける、種々の 位置に於ける蛋白質の空間占有率を説明する図である。 図6を用いて、あるアミノ酸からの距離に依存するアミ ノ酸残基の濃度を知ることにより得られる情報の一例を 示す。斜線部601は、ある蛋白質の断面形状を示し、 アミノ酸残基群(蛋白質)により実空間が占有されてい ることを示す。円602、603、604は一個のアミ ノ酸残基を示しており、アミノ酸残基602は蛋白質の 凸の表面、アミノ酸残基603は蛋白質の凹の表面に位 置し、アミノ酸残基604は蛋白質の内部に埋め込まれ ている。図6から明らかなように、凸表面に位置するア ミノ酸残基602の近傍に於ける他のアミノ酸残基によ る空間占有率は50%以上であり、凹表面に位置するア ミノ酸残基603の近傍に於ける他のアミノ酸残基によ る空間占有率は50%以下であり、蛋白質内部に埋め込 まれたアミノ酸残基604の近傍に於ける他のアミノ酸 残基による空間占有率は100%であることがわかる。 更に、表面に位置するアミノ酸残基からの距離による空 間占有率が、距離の増大と共に増大している場合には、 そのアミノ酸残基は蛋白質の表面にあるものの、蛋白質 内の洞窟状の空洞内に位置していることを意味する。こ のように、あるアミノ酸残基から距離に依存するアミノ 酸残基による空間占有率を知ることにより、蛋白質の表 面形状を詳しく知ることができる。アミノ酸残基による 空間占有率は、アミノ酸残基の濃度にほぼ比例するか ら、アミノ酸残基の濃度からも蛋白質の表面形状情報を 詳しく知ることができる。

【0025】図4に於いて、R<sup>3</sup>に比例するf(R)を 採用して領域401内の各矩形を表示する場合でも、ア ミノ酸残基を表現する記号(矩形)が込みすぎて、アミ *50*  ノ酸残基の濃度又は空間占有率の変化を認識しにくくなる場合があり得る。このような場合、以下に説明する図7に示す第3の例の表示を採用することが好ましい。

【0026】図7は、本発明の実施例に於ける、アミノ酸配列と関係する立体構造情報を同時に表示する第3の例を示す図である。図7に於いて、参照番号703、704は、図4に於ける参照番号403と404に対応し、類似配列のアラインメントを表わしている。

【0027】参照番号702は、アミノ酸配列と並置し 10 て各アミノ酸残基の立体的環境を、アミノ酸残基を中心 とする球殻内の他のアミノ酸の空間占有率により表示す る領域を示す。領域702は、アミノ酸配列A、703 の各アミノ酸残基を中心とする球殻毎に、他のアミノ酸 残基による空間占有率、又は他のアミノ酸残基の濃度を 表示したものである。球殻は、互いに接しているが、重 なり合わない。領域702では、径の小さな球殻に関す る情報から、径の大きな球殻に関する情報へと、順に表 示されている。縦軸701には、領域702に示す各矩 形の下の辺と上の辺の高さの位置に、対応する球殻の内 20 径と外径 (R<sub>0</sub>とR<sub>1</sub>、R<sub>1</sub>とR<sub>2</sub>、R<sub>2</sub>とR<sub>3</sub>、R<sub>3</sub>とR<sub>4</sub>、 R4とR5) が表示される。領域702の各矩形の内部 に、アミノ酸配列703の一つの与えられたアミノ酸残 基を中心とする一つの与えられた球殻に於ける他のアミ ノ酸残基による空間占有率、又は他のアミノ酸残基の濃 度(Fn、s; n=-1、0、…、9; s=1、2、 …、5)が表示されている。アミノ酸配列703の各ア ミノ酸残基を中心とするFn、sの表示は、アミノ酸配 列703の真上の領域702の各矩形に表示されてい

30 【0028】図7に示す第3の例の表示法を採用することにより、アミノ酸配列703の任意のアミノ酸残基からの距離に依存する他のアミノ酸残基による空間占有率、又は他のアミノ酸残基の濃度の変化を調べることが容易となる。Fn、sの表示は数値による表示でも、濃淡表示でも、複数カラーによる段階表示でもよい。これらの表示形式を交互に切り換え可能とすることにより、より解析を容易とすることもできる。

【0029】また、図4、及び図7に示す表示法の切り換えを可能とすることにより、類似するアミノ酸配列のアラインメントと比較しながら、蛋白質表面の形状の解析及びアミノ酸残基単位の立体環境を解析することが従来よりも容易となる。

[0030]

40

【発明の効果】本発明の表示方法に用いれば、遺伝子機能解析支援システム等に於いて、類似するアミノ酸配列のアラインメントと比較しながら、蛋白質表面の形状の解析及びアミノ酸残基単位の立体環境を解析することが従来よりも容易となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の表示方法が適用される遺伝子機能解析

支援システムの全体構成例を示す図。

【図2】従来技術でのアミノ酸配列と関係する立体構造 情報を同時に表示する例を示す図。

【図3】本発明の実施例に於ける、アミノ酸配列と関係 する立体構造情報を同時に表示する第1の例を示す図。

【図4】本発明の実施例に於ける、アミノ酸配列と関係 する立体構造情報を同時に表示す第2の例を示す図。

【図5】本発明の実施例に於ける、距離と容積の関係を 説明する図。

蛋白質の空間占有率を説明する図。

【図7】本発明の実施例に於ける、アミノ酸配列と関係 する立体構造情報を同時に表示する第3の例を示す図。 【符号の説明】

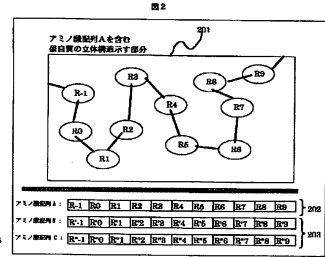
10

301…アミノ酸配列と並置して各アミノ酸残基の立体 的環境をパラメータを用いて表示する領域、401…ア ミノ酸配列と並置して各アミノ酸残基の立体的環境を他 のアミノ酸残基の記号を近いものから順に直線上に並べ ることより表示する領域、702…アミノ酸配列と並置 して各アミノ酸残基の立体的環境を、アミノ酸残基を中 【図6】本発明の実施例に於ける、種々の位置に於ける 10 心とする球殻内の他のアミノ酸の空間占有率により表示 する領域。

【図1】

551 102 タンパク費 a タンパク質 δ タンパク費 c タンパク質 d

【図2】

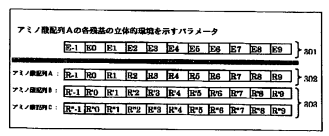


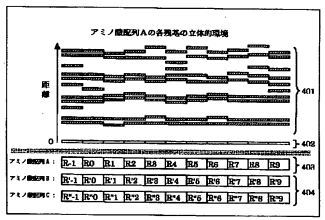
【図4】

**3** 4

【図3】

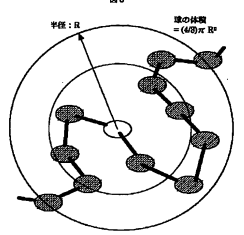
50.3





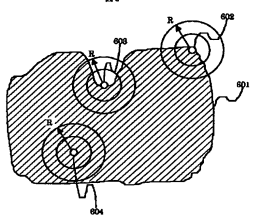
【図5】

⊠6



【図6】

図 6



[図7]

图7

